(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-118596

(43)公開日 平成7年(1995)5月9日

MT 7242-4 J PG FB FY 審査請	求 未請求 請求項の数 6 OL (全 7 頁) 最終頁に続く (71)出願人 000002853
F Y 審査請	(71)出願人 000002853
審査請	(71)出願人 000002853
	(71)出願人 000002853
-266103	
	ダイキン工業株式会社
(1993)10月25日	大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 梅田センタービル
	(72)発明者 久保 元伸 大阪府摂津市西一津屋1番1号 ダイキン 工業株式会社淀川製作所内
	(72)発明者 林 和則 大阪府摂津市西一津屋1番1号 ダイキン 工業株式会社淀川製作所内
	(74)代理人 弁理士 朝日奈 宗太 (外1名)

(54) 【発明の名称】 検水検油剤組成物およびその製法

(57) 【要約】

【目的】 保存安定性および撥水撥油性能に優れオゾン 層の破壊を引き起こすことのない撥水撥油剤組成物およ びその製法を提供する。

【構成】 沸点が0~150℃で炭素原子数が2~3のハイドロクロロフルオロカーボンおよび炭素原子数が4~6でフッ素原子数が4以上のハイドロフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種の化合物を少なくとも5重量%含む重合溶媒中で、ポリフルオロアルキル基を有するモノマーを少なくとも含む重合可能なモノマー成分を溶液重合する撥水撥油剤組成物の製法およびそのようにしてえられた撥水撥油剤組成物。

【効果】 保存安定性および接水接油性能に優れ、また 泡立ち性が低いのでドライクリーニング装置に適用した ばあいのトラブルが避けられる。また、オゾン層破壊の 問題を惹き起こすことがない。 【竹町明小の範囲】

【請求項1】 沸点が0~150℃であって、炭素原子 数が2~3のハイドロクロロフルオロカーボンおよび炭 素原子数が4~6でフッ素原子数が4以上のハイドロフ ルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種 の化合物を少なくとも5重量%含む重合溶媒中で、ポリ フルオロアルキル基を有するモノマーを少なくとも含む 重合可能なモノマー成分を溶液重合してえられる撥水撥 油剤組成物。

【請求項2】 モノマー成分がポリフルオロアルキル基 10 を有するモノマーとポリフルオロアルキル基を有さない モノマーとの20/80~100/0の重量比の混合物 であり、モノマー成分がモノマー成分と重合溶媒との合 計重量を基準にして0.5~50重量%用いられる請求 項1記載の接水接油剤組成物。

【請求項3】 重合溶媒が1,1-ジクロロ-1-フル オロエタンを少なくとも10重量%含む請求項1または 2 記載の撥水撥油剤組成物。

【請求項4】 沸点が0~150℃であって、炭素原子 数が2~3のハイドロクロロフルオロカーボンおよび炭 20 素原子数が4~6でフッ素原子数が4以上のハイドロフ ルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種 の化合物を少なくとも5重量%含む重合溶媒中で、ポリ フルオロアルキル基を有するモノマーを少なくとも含む 重合可能なモノマー成分を溶液重合する撥水撥油剤組成 物の製法。

【請求項5】 モノマー成分がポリフルオロアルキル基 を有するモノマーとポリフルオロアルキル基を有さない モノマーとの20/80~100/0の重量比の混合物 であり、モノマー成分がモノマー成分と重合溶媒との合 30 計重量を基準にして0.5~50重量%用いられる請求 項 4 記載の撥水撥油剤組成物の製法。

【請求項6】 重合溶媒が1、1-ジクロロー1-フル オロエタンを少なくとも10重量%含む請求項4または 5 記載の撥水撥油剤組成物の製法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、フッ素系撥水撥油剤組 成物、より詳しくは特定のフッ素系溶媒中でポリフルオ ロアルキル基を有するモノマーを重合または共重合させ 40 ることによりえられる溶液重合型撥水撥油剤組成物およ びその製法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、衣類のドライクリーニングに使用 する撥水撥油剤組成物や防水スプレーに用いる撥水撥油 剤組成物として、撥水撥油効果や使いやすさの点などか らトリクロロトリフルオロエタン (CFC113) およ び/または1、1、1-トリクロロエタンを重合溶媒と して用いた溶液重合型撥水撥油剤組成物が使用されてき た (特公平4-64635号公報、同4-65113号 50 点:54℃) のようなジクロロペンタフルオロプロパン

仏報なとし。

【0003】しかしながら、トリクロロトリフルオロエ タンや1, 1, 1ートリクロロエタンのような溶媒は近。 年、オゾン層保護の目的から世界的規模で製造禁止が決 定されており、撥水撥油剤組成物においてもこれらの有 害な溶媒の代わりに用いる溶媒を見出すことが急務とさ れている。

【0004】この代替溶媒として、炭化水素、パークロ ルエチレン、エステル、ケトンなどが検討されており (特開平5-78425号公報など)、これらの溶媒中 でパーフルオロアルキル基を有するモノマーとフッ素を 含まないモノマーとの共重合が行なわれている。しか し、通常、パーフルオロアルキル基を有するモノマーの 使用比を大きくすると撥水撥油性能は向上するが、沈降 物を生じたり、保存安定性が悪化する傾向があり、フッ 素を含まないモノマーの使用比を大きくすると、安定性 はよくなるが、接水撥油性能が劣化する傾向があるの で、実用的な組成物をうることは困難である。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は前記問題点に 鑑みなされたものであり、その目的は、保存安定性およ び接水撥油性能に優れオゾン層の破壊を飛躍的に低減ま たは完全に回避した撥水撥油剤組成物およびその製法を 提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】かかる目的は、代替フロ ンと呼ばれている炭素原子数が2~3のハイドロクロロ フルオロカーボンおよび炭素原子数が4~6でフッ素原 子数が4以上のハイドロフルオロカーボンよりなる群か ら選ばれた少なくとも1種の化合物を少なくとも5% (重量%、以下同様) 含む重合溶媒中で、ポリフルオロ アルキル基を有するモノマーを少なくとも含む重合可能 なモノマー成分を溶液重合することにより達成される。 [0007]

【作用および実施例】本発明の特徴の1つは、特定のフ ッ素系重合溶媒を用いることにある。

【0008】本発明で用いる重合溶媒は沸点が0~15 0℃、特に20~100℃、さらには40~80℃であ るものが好ましい。 O℃より低いと製品取扱いが困難と なる傾向があり、150℃より高いと被処理物の乾きが 遅く、使いやすさの点で支障をきたす傾向がある。

【0009】本発明で用いる沸点が0~150℃で、炭 素原子数が2~3のハイドロクロロフルオロカーボンと しては、1, 1-ジクロロ-1-フルオロエタン (HC FC141b) (沸点:32℃) のようなジクロロフル オロエタン、1, 1-ジクロロー2, 2, 3, 3, 3-ペンタフルオロプロパン (HCFC225ca) (沸 点:51℃)、1,3~ジクロロ-1,1,2,2,3 ーペンタフルオロプロパン (HCFC225cb) (沸 などがあげられる。

【0010】また、沸点が0~150℃で、炭素原子数 が4~6、フッ素原子数が4以上のハイドロフルオロカ ーポンとしては、ブタン系、シクロブタン系、ペンタン 系、ヘキサン系のものがあげられる。ブタン系のものと しては、1, 1, 1, 2, 2ーペンタフルオロプタン (沸点:40℃) のようなペンタフルオロプタン、1, 1, 1, 2, 3, 3, 4-ヘプタフルオロブタン (沸 点:42℃)、1,1,1,2,3,4,4-ヘプタフ ルオロブタン (沸点:48℃)、1,1,2,2,3,10 4, 4-ヘプタフルオロブタン (沸点:57℃) のよう なヘプタフルオロプタン、1, 1, 2, 2, 3, 3, 4, 4-オクタフルオロブタン (沸点:44℃) のよう なオクタフルオロブタンなどがあげられ、シクロブタン 系のものとして1, 1, 2, 2-テトラフルオロシクロ ブタン (沸点:50℃)、1,2,3,3,4,4-へ キサフルオロシクロブタン (沸点63℃) などがあげら れる。ペンタン系のものとしては、2-トリフルオロメ チルー1, 1, 1, 2, 4, 4-ヘキサフルオロペンタ ン (沸点:46℃) のようなヘキサフルオロペンタン、 20 リコール (エーテル) 類などが用いられる。 1, 1, 1, 2, 2, 5, 5, 5-オクタフルオロペン タン (沸点:49℃)、2ートリフルオロメチルー1, 1, 1, 2, 3, 3, 4, 4 - オクタフルオロペンタン (沸点:55℃) のようなオクタフルオロペンタン、 1, 1, 1, 2, 2, 3, 4, 5, 5, 5ーデカフルオ ロペンタン (沸点:55℃) のようなデカフルオロペン タンなどがあげられる。ヘキサン系のものとしては、2 -トリフルオロメチル-1, 1, 1, 4, 4, 5, 5, 5-オクタフルオロヘキサン (沸点:57℃) のような オクタフルオロヘキサン、2-トリフルオロメチル-1, 1, 1, 2, 3, 4, 5, 5, 5 – ノナフルオロヘ キサン (沸点:65℃) のようなフルオロヘキサン、2 ートリフルオロメチルー1、1、1、3、3、4、4、 5, 5, 5-デカフルオロヘキサン (沸点:62℃) の ようなデカフルオロヘキサンなどがあげられる。炭素数 が3以下のハイドロフルオロカーボンは沸点が低く取り 扱いにくいと共に生産コストの面で不利である。

【0011】これらのうちハイドロクロロフルオロカー ボンとしては1, 1-ジクロロー1-フルオロエタン が、ハイドロフルオロカーボンとしては1,1,2, 2, 3, 3, 4, 4-オクタフルオロブタン、1, 2, 3, 3, 4, 4 – ヘキサフルオロシクロプタンおよび 1, 1, 1, 2, 2, 3, 4, 5, 5, 5ーデカフルオ ロペンタンがとくに好ましい。これらは単独でまたは2 種以上組合せて用いることができる。

【0012】重合溶媒は、前述のハイロドクロロフルオ ロカーボンおよびハイドロフルオロカーボンよりなる群 から選ばれた少なくとも1種の化合物を少なくとも5 %、好ましくは10%以上、より好ましくは20%以上 (好ましい上限は100%) 含んでなる。5%より少な 50

くなると撥水撥油性能を維持しつつ保存安定性を良好に 保つという当初の目的を達せられなくなる傾向がある。 特に重合溶媒が1、1-ジクロロ-1-フルオロエタン を含むばあい、1, 1-ジクロロ-1-フルオロエタン は少なくとも10%、特に20%以上、さらには25% 以上(好ましい上限は100%)含まれることが好まし い。10%より少なくなるとポリフルオロアルキル基含 有モノマーの使用比を大きくしたばあいの保存安定性、 泡立ち性がわるくなる傾向がある。

【0013】重合溶媒は、前述のハイドロクロロフルオ ロカーボンおよびハイドロフルオロカーボン以外に共溶 媒を含んでよい。

【0014】共溶媒としてはn-ヘキサン、n-デカン または工業用ガソリンのような石油系溶媒(パークロロ エチレンまたはトリクロルエチレンのような塩素系溶 媒、酢酸エチルまたは酢酸ブチルのようなエステル類、 アセトンまたはメチルエチルケトンのようなケトン類、 およびエチレングリコール、プロピレングリコールまた はプロピレングリコールモノメチルエーテルのようなグ

【0015】重合溶媒中の共溶媒含量は95%以下、特 に90%以下、さらには80%以下であることが好まし い。95%より多くなると、前述のハイドロクロロフル オロカーボンおよびハイドロフルオロカーボンよりなる 群から選ばれた少なくとも1種を必要量用いることがで きず撥水撥油性能の優れた撥水撥油剤組成物がえられな くなる傾向がある。

【0016】重合溶媒中で溶液重合されるモノマー成分 は、ポリフルオロアルキル基を有するモノマーを少なく 30 とも含んでなる。

【0017】ポリフルオロアルキル基を有するモノマー としては、たとえば

[0018]

【化1】

40

$$CH_2 = CCOOCH_2 OCO - Rf$$

【0019】 (R₁ はHまたはCH₃、Rfは後述)で 示されるポリフルオロアルキル基を有する(メタ)アク リル酸エステルがあげられる。具体例としては、たとえ 30 ラウリルアクリレート、ポリエチレングリコールモノ ばパーフルオロオクチルエチルアクリレート、2-パー フルオロオクチル-1-メチルエチルアクリレート、2 - (N-エチルパーフルオロオクタスルホアミド) エチ ルアクリレートなどがあげられる。また

[0020] 【化2】

$$R_{1}$$

$$CH_{2} = CRf$$

$$CH_2 = C \longrightarrow ORf$$

【0021】 (R, は前記と同じ、Rfは後述) で示さ れるビニル化合物も好適なものとしてあげることができ る。具体例としてはパーフルオロオクチルエチレン、パ ーフルオロオクチルオキシフェニルエチレンなどがあげ られる。これらの2種以上併用することも可能である。 【0022】前述のRfは炭素数3~21個、好ましく は4~16個の直鎖状または分岐鎖状のポリフルオロア ルキル基であり、通常は末端部がパーフルオロアルキル 50 基であるものが選定されるが、末端部に水素原子あるい は塩素原子を含むもの、あるいはオキシポリフルオロア ルキレンを含むものなどでもよい。

【0023】モノマー成分としては、前記のポリフルオ ロアルキル基を有するモノマーのほかにポリフルオロア ルキル基を有さないモノマーを用いてよく、ポリフルオ ロアルキル基を有するモノマーとポリフルオロアルキル 基を有さないモノマーとの重量比が20/80~100 /0、特に30/70~100/0であることが好まし 10 い。この重量比が20/80より小さくなると良好な撥 水性がえられなくなる傾向がある。

【0024】ポリフルオロアルキル基を有さないモノマ ーとしては、たとえば、ラジカル反応性の不飽和結合を 有する化合物であって

[0025] 【化3】 $CH_2 = CR_1 COOR_2$

 $CH_2 = CR_1COO(CH_2CH_2O)_0H$

 $CH_2 = CR_1COOCH_2CH-CH_2$

 $CH_2 = CR_1COO(CH_2CH_2O)_0COCR_1 = CH_2$

【0026】 (R1 は前記と同じ、R2 はHまたはC) H_{2p+1} (pは1から23の整数)、qは1~30の整 数) で示されるメタクリル酸およびアクリル酸もしくは それらのエステル類、たとえばステアリル (メタ) アク リレート、2-エチルヘキシル (メタ) アクリレート、 (メタ) アクリレート、グリシジル (メタ) アクリレー ト、ポリエチレングリコールジ (メタ) アクリレートな どがあげられる。また

[0027]

【化4】

 $CH_2 = CR_1 CONHCH_3 OH$

 $CH_2 = CR_1CONHCH_2OC_4H_9$

 $CH_2 = CHCI$

 $CH_2 = CC1_2$

 $CH_2 = CH_2 OCOCH_3$

 $CH_2 = CH_2 CH_2 OH$

CHCOOC9 H19 CHCOOC8 H17

 $CH_2 = CR_1 CON(CH_3)_2$

7

【0028】 (R、は前記と同じ)で示されるモノマー、たとえば (メタ) アクリル酸アミド誘導体、塩化ビニル、塩化ビニリデンなどのハロゲン含有ビニルモノマー、酢酸ビニル、マレイン酸ジアルキルエステル、ビニルアルコール類などのほか、エチレン、ビニルアルキルエーテル、マレイン酸無水物、スチレン、αーメチルスチレン、pーメチルスチレン、アクリロニトリル、ブタジエン、イソプレン、クロロプレン、メチルビニルケトンなどがあげられる。

【0029】モノマー成分の使用量はモノマー成分と重 10 合溶媒との合計重量を基準にして0.5~50%、特に 1.0~50%、さらには5~45%であることが好ましい。0.5%より少なくなると単位重合あたりのポリマー得量が低くなり経済的に不利になる傾向があり、50%より多くなると重合系がゲル化しやすいくなり反応の継続が困難となる傾向がある。

【0030】溶液重合は、必要に応じてオートクレープのような加圧反応器を用い、通常重合開始剤を添加して好ましくは20~200℃、特に30~150℃、さらには40~130℃の温度で行なわれる。重合温度が2 200℃より低くなると未反応モノマーが残存してしまう傾向があり、200℃より高くなるとオートクレープ内圧が上昇しすぎて装置的に製造が困難になる傾向がある。反応時間は反応温度によるが通常1~20時間、好ましくは2~15時間、より好ましくは3~10時間程度である。

【0031】重合開始剤としては有機過酸化物、アゾビ ス化合物を含むアン化合物、過硫酸塩などが用いられる が、γ線のような電離性放射線などを採用してもよい。 【0032】たとえばモノマー成分としてビニル化合物 30 なるものである。 を用いるばあい、溶液重合はビニル化合物の重合に適用 される公知の方法で重合することができる。重合はたと えば攪拌機および外部から加熱または冷却する手段を備 えた容器の中で行なうことができる。より具体的には、 たとえばつぎのようにして溶液重合を行なう。まず、モ ノマー成分を重合溶媒に添加し、モノマー成分の濃度を モノマー成分と重合溶媒との合計重量を基準にして0. 5~50%とし、モノマー成分と重合溶媒とからなる溶 液の温度を40~150℃にして、重合開始剤の存在下 で重合を行なう。重合開始剤は、モノマー成分としてビ 40 ニル化合物を用いるばあい、ビニル系不飽和化合物の溶 液重合を開始させるための周知の薬剤のいずれであって もよく、通常、溶媒に可溶な過酸化物およびアゾ化合物 が用いられる。この過酸化物には、過酸化ベンゾイル、 過酸化ラウロイルなどの過酸化アシル、tーブチルパー ベンゾエートなどの有機パーエステル、過酸化ジーt-ブチルなどの過酸化ジアルキルなどがあり、アゾ化合物 には、アゾビス (イソプチロニトリル)、アゾビス

(2, 4-ジメチルバレロニトリル) などがあげられる。 重合開始剤の量は、通常、モノマー成分の重量に対 50

して0.1~2%である。

【0033】重合開始剤のみまたは他の条件により重合体の分子量を制御することができるばあいがあるが、それらでは不充分なばあいには、アルカン($C_1 \sim C_{12}$)チオールなどの連鎖移動剤を少量加えてもよい。

【0034】えられる重合体の分子量は数平均分子量で 1000~100000、特に5000~70000、 さらには10000~50000であることが好まし い。分子量が1000より低いと接水接油性が低下し、 また100000より高いと白化および粉ふき現象が起 こる傾向がある。

【0035】本発明の撥水撥油剤組成物は、モノマー成分の重合終了後、必要に応じて適宜、前述のハイドロクロロフルオロカーボンおよびハイドロフルオロカーボン以外の溶媒を添加してもよい。このように重合終了後に他の溶媒を添加しても撥水撥油性能、溶解安定性、低温保存安定性などに支障がないことが本発明の特徴の1つとしてあげられる。

【0036】本発明の撥水撥油剤組成物は重合溶媒としてトリクロロトリフルオロエタンや1,1,1ートリクロロエタンのような溶媒を使用していないにもかからわず、ポリフルオロアルキル基を有するモノマーの使用比を大きくしたばあいであっても、沈殿物を生じたり保存安定性が悪化したりすることなく、優れた撥水撥油性能がえられるものである。

【0037】このように本発明の撥水撥油剤組成物は、 前記ポリフルオロアルキル基を有するモノマーを含むモ ノマー成分の重合生成物と前記重合溶媒、要すれば他の 溶媒、ばあいによっては帯電防止剤、防カビ剤などから なるものである。

【0038】本発明の特徴として、前記以外にドライクリーニング装置に適用したばあいにドライクリーニング溶剤の泡立ちが少なく、泡立ちに起因するトラブルを低減しうることがあげられる。

【0039】本発明の撥水撥油剤組成物は、ドライクリーニング以外に木材、金属、プラスチック表面の撥水撥油剤、離型剤、コンデンサリード線の液状樹脂付着防止剤などに適用することができる。

【0040】本発明の撥水撥油剤組成物は、たとえば噴射剤を添加してエアゾールとして用いることができる。噴射剤としては、炭素数1または2のフルオロアルカンもしくはクロロフルオロアルカン、LPGガスまたは炭酸ガスが好ましくあげられる。炭素数1または2のフルオロアルカンもしくはクロロフルオロアルカンの代表例としては、ジクロロジフルオロメタン、トリクロロシフルオロメタン、クロロジフルオロメタン、クロロジフルオロエタン、ジクロロトリフルオロエタン、テトラフルオロエタン、これらの2種以上の混合物などがあげられるが、ジクロロジフルオロメタンが特に好ましい。噴射剤の量は重合体と重合溶媒の合計重量に対して0.0

ひとはくめることが対よしく。

【0041】つぎに実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されない。なお、部は重量部である。

【0042】実施例1

実験例1-1

撹拌装置および加温装置を備えたステンレス製オートクレーブに、モノマー成分としてパーフルオロオクチルエチルアクリレート70部およびステアリルアクリレート30部、重合溶媒として1,1ージクロロー1ーフルオ10ロエタン(HCFC141b)500部、および重合開始剤としてターシャリーブチルパーオキシピバレート1部を仕込み、窒素雰囲気中、撹拌下に70℃で10時間反応させたのち、20℃まで冷却して反応を終了させ、撥水撥油剤組成物をえた。

【0043】実験例1-2

モノマー成分としてパーフルオロオクチルエチルアクリレート70部および2-エチルヘキシルアクリレート30部を使用したほかは実験例1-1と同様にして重合反応を行ない、接水接油剤組成物をえた。

【0044】実験例1-3

モノマー成分としてパーフルオロオクチルエチルアクリレート70部およびラウリルアクリレート30部を使用したほかは実験例1-1と同様にして重合反応を行ない、接水撥油剤組成物をえた。

【0045】実験例1-4

重合溶媒としてHCFC141b250部およびnーデカン250部を使用したほかは実験例1-1と同様にして重合反応を行ない、接水接油剤組成物をえた。

【0046】実験例1-5

重合溶媒として1、1-ジクロロー2、2、3、3、3 ーペンタフルオロプロパン500部を使用したほかは実験例1-1と同様にして重合反応を行ない、撥水撥油剤組成物をえた。

【0047】実験例1-6

重合溶媒として1, 1, 2, 2, 3, 3, 4, 4-オクタフルオロプタン500部を使用したほかは実施例1-1と同様にして重合反応を行ない、撥水撥油剤組成物をえた。

【0048】実験例1-7

重合溶媒としてn - ヘキサン500部を使用したほかは 実験例1-1と同様にして重合反応を行ない、撥水撥油 剤組成物をえた。

【0049】実験例1-8

重合溶媒としてn ーヘキサン500部を使用し、モノマー成分としてパーフルオロオクチルエチルアクリレート10部およびステアリルアクリレート90部を使用したほかは実験例1-1と同様にして重合反応を行ない、接水接油剤組成物をえた。

【0050】実験例1-9

例1-1と同様にして重合反応を行ない、撥水撥油剤組成物をえた。

【0051】実験例1-10

重合溶媒としてトルエン500部を使用し、モノマー成分としてパーフルオロオクチルエチルアクリレート70部およびステアリルメタクリレート30部を使用したほかは実験例1-1と同様にして重合反応を行ない、接水 接油剤組成物をえた。

10 【0052】実験例1-11

重合溶媒としてトリクロロトリフルオロエタン500部を使用したほかは実験例1-1と同様にして重合反応を行ない、接水接油剤組成物をえた。

【0053】実施例2

実験例2-1

実験例1-1でえられた撥水撥油剤組成物についてつぎ の項目の評価を行なった。評価結果および使用した重合 溶媒の種類を表1に示す。

【0054】 [重合後の状態] 25℃における外観を目 20 視観察した。

【0055】 [0℃保存時の状態] 0℃における外観を 目視観察した。

【0056】 $[n-\vec{r}$ カン稀釈時の泡立ち性] えられた 撥水撥油剤組成物を $n-\vec{r}$ カンで20重量倍に稀釈し、その100 m 1 を500 m 1 メスシリンダーに移し、密 閉し充分に振り混ぜた直後の液面からの泡の高さ (cm) を測定した。泡の高さは実験例 $1-7\sim1-10$ の結果が $12\sim15$ cmという理由から10 cmより低いことが望ましい。

0 【0057】[撥水性] えられた撥水撥油剤組成物をn ーデカンで固形分が1%になるように稀釈し、この稀釈 液に綿布およびナイロン布を浸したのち、綿布およびナ イロン布を室温で12時間乾燥させた。その後、JIS ーL-1092に規定されたシャワー法により評価を行 なった。評価は完全に水を撥くばあいを100とした指 数で表す。指数が80以上であることが望ましい。

【0058】 [接油性] えられた接水接油剤組成物を n ーデカンで固形分が 1%になるように稀釈し、この稀釈 液に綿布およびナイロン布を浸したのち、綿布およびナ 40 イロン布を室温で12時間乾燥させた。その後、AAT CC-118に規定された方法により評価を行なった。 評価は n ーヘプタンを完全に接くばあいを8とし0~8 の整数で表す。 3以上、特に4以上であることが望まし

【0059】 [重合体の分子量] GPCにより重合体の 数平均分子量を測定した。

【0060】実験例2-2~2-11

実験例1-2~1-11でえられた撥水撥油剤組成物について実験例2-1と同様の評価を行なった。評価結果 および使用した重合溶性の種類を表して示す

50 および使用した重合溶媒の種類を表1に示す。

[0061]

* *【表1】 表 l

実験例	重合浴媒	沸点 (℃)	重合後	0℃保存	nーデカン 稀釈時の	接水性		設油性		重合体の 分子量
番 号			の状態	時の状態	泡立ち性 (cm)	C 1)	N 2)	С	N	(数平均)
2 - 1	ジクロロフルオロエタン	3 2	均透明	均一透明	2	100	100	6	6	26000
2 - 2	ジクロロフルオロエタン	3 2	均一透明	均一透明	2	100	100	6	6	30000
2 - 3	ジクロロフルオロエタン	32	均一透明	均一透明	2	100	100	5	5	28000
2 – 4	ジクロロフルオロエタン /n ーデカン(I /1)	ジクロロフルオ ロエタン= 32 n-デカン=174	均一透明	均一透明	5	100	100	6	6	32000
2 - 5	1,1 - ジクロロー 2,2,3, 3,3 - ペンタフルオロプ ロパン	5 1	均一透明	均一透明	3	90	90	4	4	27000
2 - 6	1,1,2,2,3,3,4,4 - オク タフルオロブタン	44	均一透明	均一透明	2	100	100	5	6	29000
2 - 7	nーヘキサン	69	ポリマーが 一部析出	液全体が凝固	15	70	80	3	4	27000
2 - 8	ローヘキサン	69	均一透明	均一透明	12	50	50	0	0	26000
	トルエン	111	ポリマーが 一部折出	ポリマーが 折出分離	13	90	100	5	5	26000
2 - 10	トルエン	111	均一透明	液全体が凝固	15	80	90	3	4	29000
2 - 11	トリクロロトリフルオロ エタン	48	均一透明	均一透明	3	100	100	5	6	29000

1) C:綿布

2) N:ナイロン布

【0062】表1に示す結果からわかるように、実験例 2-1~2-6については撥水性および撥油性共に優れており泡立ち性が小さく保存安定性にも優れている。実験例2-7、2-9、2-10については特に保存安定性が劣り、実験例2-8については保存安定性は優れているものの撥水性、撥油性、泡立ち性のいずれもが劣り、実験例2-11については撥水性、撥油性、泡立ち 30性、保存安定性は優れているが、使用した溶媒は、製造禁止が決定しているものである。

[0063]

※【発明の効果】本発明の撥水撥油剤組成物は、保存安定性および撥水撥油性能に優れ、また泡立ち性が低いのでドライクリーニング装置に適用したばあいのトラブルが避けられる。また、重合溶媒に製造禁止が決定されているトリクロロトリフルオロエタンや1,1,1ートリクロロエタンのような溶媒を使用しないのでオゾン層破壊の問題を惹き起こすことがない。

【0064】本発明に使用される特定のフッ素系重合溶媒は、重合体の溶解性が良好であり、また適度の沸点を有するのでとりあつかいやすい。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

Ж

技術表示箇所

C09K 3/18

102

103

